PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-191420

(43) Date of publication of application: 21.08.1987

(51)Int.CI.

CO1F 7/02 CO4B 35/10 // CO8K 7/18 CO8K 7/18 CO9C 3/00

(21)Application number: 61-030923

(71)Applicant: SHOWA ALUM IND KK

(22)Date of filing:

17.02.1986

(72)Inventor: ODA YUKIO

OGAWA JUN

(54) SPHERICAL CORUNDUM PARTICLE AND PRODUCTION THEREOF

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide spherical corundum particles having maximum single particle diameter and average particle diameter of smaller than specific respective levels, free from cutting edge and useful as a filler or aggregate having low grinding and abrading power of particles. CONSTITUTION: Spherical corundum particles having maximum single particle diameter of ≤150 μ and an average particle diameter of 5W35μ and free from cutting edge. The particle has excellent intrinsic characteristics of corundum such as thermal conductivity, electrical insulation, hardness, etc., and is useful as a filler or aggregate having low grinding and abrading power of particle. It is suitable especially as a filler for resin encapsulation material of electronic parts. The particle can be produced by adding one or more compounds selected from halogen compound (e.g. AIF3, CaF2, etc.), boron compound (e.g. b2O3) and hydrated alumina to crushed electrofused alumina and/or sintered alumina having the above size, heating the mixture at 1,000W1,550° C and crushing the product.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭62 - 191420

@Int Cl.	1	識別記号	庁内整理番号		◎公開	昭和62年(1	987) 8月21日
C 01 F C 04 B	7/02 35/10		7508-4G Z-7412-4G				
// C 08 K	7/18	C A M K C L	A - 6845-4 J				•
C 09 C	3/00	PBP	7102-4J	審査請求	未請求	発明の数	3 (全9頁)

匈発明の名称 球状コランダム粒子およびその製造方法

②特 願 昭61-30923

20世 願 昭61(1986)2月17日

⑩発 明 者 小 田 幸 男 藤沢市長後1230-4

砂発 明 者 小 川 純 川崎市中原区北谷町95-1 昭和電工上平間寮

①出 願 人 昭和軽金属株式会社 東京都港区芝公園1丁目7番13号

砂代 理 人 弁理士 菊地 精一

明細 書

1. 発明の名称

球状コランダム粒子およびその製造方法 2. 特許請求の範囲

- 1. 単一粒子が最大径150μm以下、平均粒子径5~35μmであり、かつカッティングエッジを有しない形状であることを特徴とする球状コランチム粒子。
- 2. 単一粒子が最大径 1 5 0 μm以下、平均粒子径 5 ~ 3 5 μmであり、かつカッティングエッツを有しない形状であって、α 線放射量が 0.0 1 C/m²・hr 以下であることを特徴とする球状コランダム粒子。
- 3. 単一粒子が最大径150μm以下、平均粒子径5~35μmである電融アルミナ及び/又は焼結アルミナの粉砕品に、ハロゲン化合物、 硼素化合物、及びアルミナ水和物の りちの1種又は2種以上を添加し、 温度1000 で~1550 で において加熱処理し、 次いで解砕することを特徴とする球状コランダム粒子の製造方法。

- 4. ハロゲン化合物が、ALF₃、NaF、CaF₂、MgF₂、Na₅ALF₄、のうちの1種もしくは2種以上であることを特徴とする特許請求の範囲第3項の 球状コランダム粒子の製造方法。
- 5. 硼素化合物が B₂O₅、H₅BO₅、 mNa₂O·nB₂O₅、 硼素化合物の 9 ちの 1 種もしくは 2 種以上で を ることを特徴とする特許請求の範囲第 3 項の球状コランダム粒子の製造方法。
- 6. アルミナ水和物がパイヤー水酸化アルミニウム及び/又はアルミナゲルであることを特徴 ど する特許請求の範囲第3項の球状コランダム粒子 の製造方法。
- 7. 電融アルミナ、焼結アルミナ、アルミナ水 和物のα線放射量が 0.0 1 C/cm²·hr 以下である C 20 とを特徴とする特許請求の範囲第 3 項の球状コラングム粒子の製造方法。
- 3.発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はカッティングエッジを有しない球状コランダム粒子およびその製造方法に係り、電子部

特開昭62-191420(2)

品の封止材料用充てん剤、仕上げラッピング材の 原料、耐火物、ガラス、セラミックスおよびそれ らを含む複合材における球状骨材等に有用を低研 磨性、かつフロー特性に優れた球状コランダム粒 子およびその製造方法に関する。

(従来技術)

かかる従来法の問題点を解決するため、粒径が 5 μm 以上の規則形状の α-AL₂O₅ (コランダム) 粒 子を作るために、2,3の新しい方法が提案され ている。例えは特公昭 60-33763号によれば、 高ナトリウム含有の水酸化アルミニウムを予備脱 水後、特定の鉱化剤を添加し、ロータリー・キル ンで焼成し粗大粒のアルミナを得る方法が開示さ れている。又、特開昭 58-181725 号には、乾 式吸収アルミナに弗累および/又は、硼素を含む 鉱化剤を加え、ロータリー・キルンの焼成により、 同様のアルミナ粗粒が得られることが示されてい る。しかるに、これらの方法で作られる粗粒アル ミナの形状は前記特開昭 58-181725 号明細書 の図面(顕微鏡写真)に例示される如く、規則的 なカッティングエッツを有するもので丸味のある 球状のものではたい。

(発明が解決しようとする問題点)

コランダムは モース硬度が大きく、プラスチックやゴムその他の材料に混合充てんするさいに、 あるいはアルミナ粒子を充てんした複合材料を成 の骨材粒子と微粒子を球形ないしは球状化することにより、キャスタブル材料の低水分流動性の改善,焼成収縮率の低下・耐熱クラック性の改良が図られており、その材料のひとつとして平均粒子径が 5 4m以上好ましくは 1 0 4m以上の球状のコランダム粒子が要求されている。

(問題点を解決するための手段)

本発明者らは上記した現状にかんがみ熱伝導率や電気絶験性,硬度などコラングム粒子固有の特性を摂りことなく、粒子の研削,研磨力の少い充てん剤用あるいは骨材用コランダムの開発を目的によりでする。

特開昭62-191420(3)

すなわち、本発明の要旨は、

(1) 単一粒子が最大径 150μ Mm 以下、平均粒子径 $5-35\mu$ m であり、かつカッティングエッジを有しない形状であることを特徴とする球状コランダム粒子でありさらに必要に応じて上配粒子のα線放射量が $0.01 \text{ C/cm}^2 \cdot \text{hr}$ 以下であることを特徴とする。

(2) さらに、上記コランダム粒子の製造方法としては特定粒子径の電融アルミナ及び/又は焼結アルミナの粉砕品にハロゲン化合物、硼素化合物、及びアルミナ水和物のうちの1種または2種以上を添加し、温度1000℃~1550℃において加熱処理し、次いで解砕することを特徴とする球状コランダム粒子の製造方法である。

本発明者らは、従来から研磨材や耐火物の細骨材に使用されている電融アルミナあるいは焼結アルミナの粉砕品で、平均粒子径が 5 μm ~ 3 5 μm 好ましくは 1 0~ 2 5 μm の範囲にある粒度のもの (例えば、昭和電工(株)製品 RW220F、 SRW325F など)が、現在、電子部品の封止材料の充てん剤

ミナ粗粒は、公知の方法で製造される電融アルミ ナあるいは焼結アルミナのいずれでも良く、電融 あるいは焼結アルミナの粉砕品の粒度分布は沈降 法による平均粒子径が5 μm ないし3 5 μm 、好ま しくは 1 0 μm ないし 2 5 μm の範囲のもので最大 粒子径は150 um を超えず、好ましくは74 um 以下である。平均径が5 um 以下の場合は、水酸化 アルミニウムに結晶成長剤を添加する公知の方法 で丸味のある粒子形状のものが得られるため本発 明を適用する必要が無い。又、原料の平均径が、 3 5 µm 以上、あるいは 1 5 0 µm より大きを粒子 が増えると、粗粒のカッティングエッツの減少が 不十分になるため好ましくない。又、粗粒の球状 化を促進するために予めアルミナ水和物件に水酸 化アルミニウムヤアルミナ・ゲルあるいは熱反応 性の良い微粒アルミナを電触アルミナあるいは焼 結アルミナに混合して加熱処理するととが有効で あることが見出された。経済的な観点からはパイ ャー法水酸化アルミニウム(ギブサイト結晶)が 好ましくその平均粒子径10 um 以下のものが最適

として用いられている電融シリカあるいは結晶性 シリカ(アルファー・クオルツ)の粉砕品の粒度 分布とほぼ同じよりな分布を有することに注目し た。これらのアルミナは、密啟または1500℃~ 1850での高温度で熱処理されているためアルミ ナの結晶が十分に発達しその粉砕物は充てん剤と して望ましい粒度分布を有するものの前述した如 く粉砕工程において鋭いカッティングエッジが生 成されるため充てん剤として実用されていない。 そとで本発明者らはとれらの粗粒の粒度分布を維 持しつつ、粒子形状の改良について鋭意研究した 結果、ハロゲン化合物、硼素化合物等、アルミナ の鉱化剤あるいは結晶成長剤として従来から知ら れている公知の薬剤を電融アルミナあるいは焼結 アルミナの粉砕品に少量添加し1000°~1550℃ の温度で加熱処理する方法により、これらアルミ ナ租粒子の鋭い角すなわちカッティングエッジが 減少し、同時に形状が球状化することを見出し本 発明を完成するに至ったものである。

本発明において出発原料として用いられるアル

である。本発明者等の観測によるとかかる球状化 促進剤は、後述する薬剤と相乗的に粗粒アルミナ に作用し、不規則的な鋭いカッティングエッジに 選択的に吸収され球状化するという驚くべき現象 が認められた。さらに剛次的を効果として特に水 酸化アルミニウムあるいはアルミナゲルのような アルミナ水和物を添加することにより、熱処理物 の集塊の要集力が弱くなり、一次粒子への解砕が 容易になるという特徴が認められた。かかる球状 化促進剤の最適添加量は、電融アルミナあるいは 焼結アルミナの粉砕品の粒度により異なるが水酸 化アルミニウムを添加する場合、 5 vt多乃至 100 wt%(アルミナ換算、電融アルミナあるいは焼秸 アルミナに対する割合)が好きしい。 5 wtの以下 では集塊の凝集力が強くなり、又、100wt%を 超えると過剰の水酸化アルミニワムが遊離した微 粒のアルミナとして製品中に混入するので好まし くない。

熱処理時に添加する薬剤としては、アルミナの 結晶成長促進剤として公知の単独又は、併用され

特開昭62-191420(4)

たハロかン化合物、特に NaF 、 CaF, のごとき弗衆 化合物及び/又は Mg F2 、 Na 3 A LF6 、 B2 O5 、 H₃BO₃、 mNa₂O·nB₂O₃、 硼弗素化合物などの硼素 化合物が良く、特に弗化物と硼素化合物の併用、 もしくは硼弗衆化合物が好ましい。薬剤の添加量 は、加熱温度、炉内の滞留時間、加熱炉の種類に より異なるが効果的な添加濃度は全アルミナ分に 対して 0.1~4.0 重量 9 であるととが認められた。 加熱炉の種類としては単窯、トンネル窯、ロータ リーキルンのような公知の手段でよく、加熱温度 は水酸化アルミニウムなどアルミナ水和物を共存 させる場合はそれがα-アルミナに実質的に転化 する温度、すなわち約1150℃以上でなければな らず、共存しない場合は1000℃以上の温度で本 発明の目的は達成される。いずれの場合でも、特 に好ましい加熱処理温度範囲は1350C以上、 .1550で以下である。1550で以上の温度になる と、水酸化アルミニウムの共存下でも集塊の凝集 力が強くなり、一次粒子への解砕が容易に進まな くなる。加熱炉の滞留時間は加熱温度によって異

(寒施例1)

市販の焼結アルミナ粉砕品(昭和電工(株)製 SRW-325F、平均粒径12μm、最大粒径48μm)10008に対して試薬級の無水弗化アルミニウム および硼酸を、それぞれ209の添加、混合し、アルミナセラミック質耐熱容器に装入し、カンタル電気炉内にて温度1450℃、3時間加熱後、炉から取り出した焼成物について硬度を評価し、更にこの焼成物を提動ポールミル(川崎重工衆(株)製SM0:6、焼成物1008と10元を付出て20分間、解砕し、ボール10008を装入)にて30分間、解砕し、よの解砕物の全Na2O含有量を求め、また粒度分布をレーザ回折法(シーラス)により求めると共に走査電子顕微鏡写真を撮像(倍率2500)した。その結果を表1、実施例1の概かよび第1図(a)に示す。

(实施例2)

市販の粉砕電融アルミナ(昭和電工(株)製 RW-92(325F)、平均粒径13 μm、最大粒子径48 μm)を用い、添加物および配合量および方法

好ましくは1時間ないし3時間程度の滞留的が 必要である方法により、製造されため、 アルミナ粒子は、二次緩集粒の形態をとる動きにより、 一次の物ではなったが、 一次の対け、一がではない。 一次の対け、一がではないできるができない。 のかない(のはないできる。 のかない(のはないできる。 のかない(のはないできる。 のかない(のはないできる。 のかない(のはないできない。 のかない(の、のはない)球状でいませは高線

なるが粒形が球状化するためには、30分以上、

以下、本発明について実施例をあげて説明する。

積度 IC、LSI、 VLSI の樹脂封止材フィラーとし

て用いる場合、α線によるメモリー素子の誤動作

(いわゆるソフト・エラー)を防止する目的のた

めに特に有用である。上述のごとく本発明の要旨

は次のごとくである。

は実施例1と同様にして焼成物およびその解砕物を得た。この焼成物の硬度および解砕物の全 Na₂O合有量、粒度分布、α-アルミナ粒子および形状について実施例1と同様の方法にて求めた結果を表1、実施例2の概および第1図(b)に示した。

実施例1と同一の焼結アルミナ粉砕品を、薬剤 添加することなく単独にて実施例1と同一条件にて加熱処理して焼成物およびその解砕物を得た。 これらの試料について実施例1と同様に評価した結果を表1、比較例1の概および第2図(a)に示した。

(比較例2)

(比較例1)

実施例2と同一の粉砕電融アルミナを、薬剤派加することなく単独にて実施例2と同一条件にて加熱処理して得た焼成物かよび解砕物の評価結果を表1、比較例2の概かよび第2図(b)に示した。

特開昭62-191420(5)

凶	上	0	結	果	か	5	本	発	劽	J	ラ	ン	9*	4	粒	子	(夹	絁	例	1
\$	ı	v	2)	は	平	均	粒	徑	1	6.	0	<i>/</i> 47	n,	Æ	大	粒	逄	5	0 4	2 77L
C	ち	b	(表	1)	,	Ī	た	第	1	図	(a)	`	(b)	K	示	ナ	۲.	٤	<
大	ŧ	₹	が	5	μπ	な	· 1	L	5	0 /	4 m	Ø	丸	味	Ø	あ	る	球	状	Ø	a -
7	N	ž	ナ	(=	ラ	ン	g*	٨)	粒	子	٤	し	τ	得	5	n	τ	5	る。
_	方、	比	較	例	1	Þ	r	v	2	Ø	試	料	は	加	熱	処	理	前	後	K	to a
5	τ	形	状	変	化	は	Z	Ю	5	n	す	,	鋭	5	カ	"	テ	1	ン	r	•
I	y	•9	を	有	ナ	る	不	規	則	形	状	Ø	粒	7	で	あ	る	ح	٤	が	Œ
Ю	5	n	る	•				•													

以上実施例および比較例によってみれば、本発明粒子は従来品である、鋭いカッティング・エッジを有する不規則形状と全く異り、粒度の揃った、カッティングエッジのない球状コランダムであるととは明らかである。

(実施例3)

実施例 1 と同様の焼結アルミナに対して平均径 1 μmの機粒水酸化アルミニウムを 1 0 % (アルミナ換算で外割りの重量 %)を添加、混合し実施例 1 と同じ種類と量の薬剤を添加し、同様の方法に て焼成、解砕した試料を得た。これについて実施

試料はいづれも水酸化アルミニウムが焼結アルミナに吸収され、粗大な丸味のある球状のコランダム粒子であった。

(実施例6)

焼結アルミナ SRW 325 F を 校口の 温度を 約1350 C に調節したロータリーキルンの 尻部より 連続的 に 供給しながら一方の 校口より 圧縮空気を 用いて 硼 弗化アンモニウムを 0.2 重量 多の 濃度 (アルミナ に対する 割合)で、 炉内に 噴霧した。 焼結 アルミナの 供給 量は、 1000 C 以上の 焼成 帯での 滞 る りに 調節した。 校口 から 得られた 焼成物を、 振動 ボール・ミルで 15分間、 解砕し、 実施 例 1~5と 同様の 評価を 行 なった。 風 微鏡 で 観察 した 粒子は大きさが 約3ミクロンないし40ミクロンの 粗大な球状粒子であった。 (実施 例 7)

市販の租粒の耐火骨材グレードの焼結アルミナ(昭和電工(株)製 SRW 4 8 F)を振動 ボールミルにて 1 時間粉砕し、150メッシュ(タイラー篩、目開き104ミクロン)の篩を通過させ、粗粒残

RW-92(325F) 同 左 不規則形状 同 左 130 九数包 33 × 1~50ミクロン _ SRW(325F) 不規則形状 | ...ockNVF | 30分解砕した試料についての分析値。 | ラス) による。 | る。 比較例1 Ħ 0.15 5 匣 3時間 RW-92(325F) × 4 5 0°C Ħ 左状 甘莊 \$ 実施(e e 回 耸 Œ SRW(325F) 23 5~503/02/ 2 8 やや硬い 超 1 6.0 0.0 * 胀 H, BO, ALF 3 25 鬗 実 ベルドより3 竹供(ツーラ 路酸銀だよる 全ナトリウム分(Na20)多 平均粒径(ミクロン) +32ミクロン (6) -10ミクロン (6) アルミナ粒子 板動ポット ジュアーザー 回行対 大手 単一回行対 未予 型 第十四 ₩ \$ 焼成物の硬さ # # đ٧ * ĸ 芴 极 ď -Ħ -4 5 原辞 足 -产 橿

例 1 と同様の評価を行なった結果、 表 2 、実施例 3 の欄に示す成績を得た。

(実施例 4)

実施例3において水酸化アルミニウムの添加量を17%とし、他は実施例3と同様の方法で得た 試料の成績を表2、実施例4の概に示す。

(実施例 5)

実施例3において水酸化アルミニウムの添加量を30%とし、他は実施例3と同様の方法で得た試料の成績を表2、実施例5の欄に示す。

(比較例3)

実施例 5 において、薬剤添加せず、他は実施例 5 と同様の方法で得た試料の成績を表 2 、比較例 3 の個に示す。

上記爽施例3~5 および比較例3の結果によれば、薬剤を添加しない比較例3の試料は微粒水酸化アルミニウムから生成した微細なアルミナ粒子と、租大な焼結アルミナ粒子の2成分が温り合った状態になり、後者の粒子の形状変化は認められなかった。一方、薬剤を混合した実施例3~5の

特開昭62-191420(6)

分を除去したものに平均粒径約5μmの水酸化アルミニウムを30重量が混合し、薬剤として無水弗化アルミニウムと硼酸とをそれぞれ20重量がづつ添加したものを実施例1と同様の方法にて焼成、解砕して得た試料についての評価成績を表3、実施例7の欄に示した。

(実施例8)

市販の電融アルミナ(昭和電工(株)製RW-92(220F)、平均粒径28.5μm、最大粒径196μm)の150メッシュ館下粒子に対して実施例7と同様の方法により得た試料についての評価成績を表3、実施例8の欄に示した。

なお比較のため水酸化アルミニウムを混合しない試料についても何様の試験を行なった。(表示せず)

実施例 7 および 8 の操作で水酸化 アルミニウムを、混合しなかったものは、焼成物の粒子同士が半融状態で結合し、ミルによる解砕が、困難であったが、水酸化アルミニウムを共存させたものは容易に 1 次粒子まで解砕することができた。

実施例7,8の試料についても、粒度分布の測定や電子顕微鏡による観察を行ない表3に示す通り、実施例7および8のいずれも粒子の大きさが5ミクロンないし80ミクロンの球状の粗大なα-アルミナ粒子から、構成されることが確められた。(実施例9)

	果施例3	吴施例4	: 吳施例 5	比較例3
原 本				
SRW 325F (wt %)	100	•	•	•
水酸化ブベ(・)	10	1.7	. 0	. 6
結晶成長剤	A/F. 24		;	• •
	H ₃ BO ₃ 2%	•	•	4 7
打 裁 条 年	1.4	450℃×3時間		
無政智の領さ	条から	茶から	非常に来から、非常に柔から	非常化类から
全十月74舟(Na 20 名)	0.0 1	0.01	0.01	0.25
			_	
舟 +32ミクロン(名)	17	-	9	-
析 -10ミクロン(毎)	22	28	30	. E
値 平均粒径(ミクロン)	1 9.4	1 6.5	15.0	· 60
α-アルミナ粒子				}
大	5~50	4~20	3~50	
水	铁铁	*	以大、1部包包	不規則形状と観わり音を

表 3

		- 実施例 7	G + + 71 0
		× 1/4 (7) /	実施例 8
原	料	SRW 48F	RW-92
		の粉砕品・1	(200F)
7	水酸化アルミニウム (5ミクロン)	30%	30%
結	晶成長剤	A&F ₃ 2% H ₃ BO ₃ .	一同左
מל	熱条件	1450℃	3 時間
焼	成物の硬さ	非常に柔かい	同左
	・全ナトリウム分 (Na ₂ O wt %)	0.02	0.0 2
分	粒度分布		
杤	+32ミクロン(%)	2 6	3 5
	-10 (%)	1 2	15
値	平均粒径(ミクロン)	2 1. 7	2 5.6
	α - アルミナ粒子		
	大きさ	5~80ミクロン	5~80ミクロン
	形状	球状	球状

 振動ポールミル1時間粉砕後、150Me'の篩を通過 させたもの(平均径 ミクロン)

特開昭62-191420(プ)

価したところ、大きさが 3 ミクロンないし 5 0 ミクロンの球状の粗大・アルミナ粒子に変化していることを確めた。又、この試料のα額放射量は 0.0 0 4 ε / cm² · Hr であった。

(発明の効果)

以上により明かな通り、本発明のアルミナ粒子は、いずれも巾広い粒度分布を有し、個々の用途はが球状の形をしてむり、半導体對止樹脂の用途ないない。さらに被研削のたったの間にない仕上げラッピング材の原料にしての開発生にない仕上げラッピング材の原料とこって、などの用途にむける粗大骨材成分としてって、強度、耐熱クラック性を改良することが期待される。

4.図面の簡単な説明

第1図は本発明球状コランダム粒子の電子顕微 鏡写真、第2図は従来品コランダム粒子の走査電 子顕微鏡写真(倍率2500)を示す。

第1凶(a) 実施例1のコランダム粒子。

同(b) 実施例2のコランダム粒子。

第2図(4) 比数例1のコランダム粒子、

同(b) 比較例2のコランダム粒子。

特許出願人 昭和歷金舜朱式会社 代 理 人 弁理士 菊 地 粒 一



(b)

e.)





(b)

第2図

手 続 補 正 書 (自発)

昭和61年 5 月 21 日

符許庁長官 宇 賀 道 郎 殿

1. 事件の表示

昭和 6 1 年特許願第 30923 号

2. 発明の名称

球状コランダム粒子かよびその製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人.

住所 東京都港区芝公園一丁目7番13号

名称昭和軽金属株式会社

代表者 林 健 彦

4. 代 理 人 (郵便番号 105)

居所 東京都港区芝大門一丁日13番9号 昭 和 冠 工 株 式 会 社 內

電話 東京 432-5111番 (大代表)

氏名 (7037) 弁理士 菊 地 精 -



特開昭62-191420(8)

5. 補正の対象

明細書の「特許請求の範囲の欄」及び「発明の詳細な説明の欄」

- 6. 補正の内容
- (1) 明細書の「特許請求の範囲の欄」を別紙のと おり訂正する。
- (2) 明細書の「発明の詳細な説明の欄」を下記のとおり訂正する。
 - 1) 明細書の第4頁7行目の「コランダム粒」とあるのを『コランダム粒子』に訂正する。
 - 2) 明細苷の第5頁下から3行目の「コランダム」とあるのを『アルミナ』に訂正する。
 - 3) 明細書の第8頁1行目の「電融」とあるの を『容融』に訂正する。
 - 4) 明細書の第8頁2行目の「(アルファー・ クオルツ)」とあるのを『(α-SiO₂)』に 訂正する。
 - 5) 明細書の第16頁下から9行目の「粒度」とあるのを『粒形』に訂正する。
 - 6) 明細書の第16. 頁下から8行目の「コラン

ダム」とあるのを『コランダム粒子』に訂正 する。

7) 明細書の下記の箇所に記載の「ミクロン」 を全て『 4m 』に訂正する。

第18頁下から7行目、下から6行目、及び 最下行

第 2 2 頁 4 行目、1 0 行目、1 1 行目、及び 下から 7 行目

第23頁1行目、2行目

- 8) 明細書の第21頁表3を別紙の通りに訂正する。
- 9) 明細書の第22頁8行目、12行目、13 行目及び第23頁4行目に記載の「Hr」を 『hr』に訂正する。

(別紙)

表

	奥施例 7	夹施例8
原料	SRW 48F の粉砕品*1	RW-92 (200F)
水酸化アルミニウム (5 μm)	3 0 %	30%
結晶成長剤	ALF 3 2% H 3 BO 3 "	同左
加熱条件	14500	3 時間
・焼成物の硬さ	非常に柔かい	同 左
全ナトリウム分 (Na ₂ O wt%) 分 粒 度 分 布	0.02	0.02
ff -10 * (%)	2 6 1 2	3 5 1 5
平均粒径(μm) 値 α-アルミナ粒子	2 1.7	2 · 5. 6
大きさ 形 状	5~80 am 球 状	5~80 µm 球 状

*1 振動ポールミル 1時間粉砕後、150 Me'の篩を通 過させたもの(平均径 1 1 /m)

(別紙)

特許請求の範囲

- 1. 単一粒子が最大径 150 μm 以下、平均粒子径 5~3 5 μm であり、かつカッティングエッジを有しない形状であることを特徴とする球状コラングム粒子。
- 2. 単一粒子が最大径 150 μm 以下、平均粒子径 5~35 μm であり、かつカッティングエッジを有しない形状であって、α線放射量が 0.01 c/m²・hr 以下であることを特徴とする球状コランダム粒子。
- 3. 単一粒子が最大径 150 μm 以下、平均粒子径 5~35 μm である電融アルミナ及び/又は焼結アルミナの粉砕品に、ハロゲン化合物、硼 案化合物、及びアルミナ水和物の 95の1 種又は 2 種以上を添加し、温度 1000 で~ 1550 でにおいて加然処理し、次いで解砕することを特徴とする球状コランダム粒子の製造方法。
- 4. ハロゲン化合物が、 ALF₃ 、 NaF 、 CaF₂ 、 MgF₂、 Na₃ALF₆、のうちの1種もしくは2種以上

特開昭62-191420(9)

であることを特徴とする特許 請求の 範囲第 3 項記 載の球状コランダム粒子の 製造方法。

6. アルミナ水和物がパイヤー<u>佐</u>水酸化アルミニウム及び/又はアルミナゲルであることを特像とする特許請求の範囲第3項記載の球状コランダム粒子の製造方法。

7. 電融アルミナ、焼結アルミナ、アルミナ水和物のα線放射量が0.01 c/cm²·hr 以下であることを特徴とする特許請求の範囲第3項記載の球状コランダム粒子の製造方法。

手 绒 補 正 偕(自発)

昭和61年 8月27日

特許庁長官 黒田 明雄 國

事件の表示
昭和61年特許願第 30923号

2. 発明の名称

球状コランダム粒子およびその製造方法

3 . 額正をする者

4 . 代理人

事件との関係 特許出願人

住所 東京福港区芝公園一丁目 7番13号

名称 昭和軽金属株式会社

代表者 林 健 彦

居所 東京都港区芝大門二丁目10番12号 昭和電工株式会社内

電話 東京 432-5111番 (大代表)

氏名 (7037)弁理士 菊 地 精



5 . 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明の欄」

- 6 . 補正の内容
 - 第11頁、第「1行~第 2行の「ハロゲン 化合物、特に MaF、CaF₂のごとき事業化 合物及び/又はMgF₂、Ma₃A1F₆、B₂O₃、J とあるのを、

「ハロゲン化合物、特に NaF、CaF₂、AIF₃、MaF₂、Na_gAIF₆ のごとき弗素化合物及び/又はB₂O₃、」 と訂正する。